

Harmony

Reclutamiento
abierto



Empresa: Traveře Therapeutics

Tiempo total en el estudio: Alrededor de 9 meses

Objetivo: Obtener más información sobre la homocistinuria clásica (HCU) y sobre la seguridad y eficacia de la pegtibatina en pacientes con HCU

Fase: Este es un estudio de fase III que acompaña a un estudio de fase I/fase II denominado COMPOSE.

¿Quién puede participar?

- ✓ Personas con diagnóstico de HCU
- ✓ Personas de 12 a 65 años de edad

También se aplican otros factores y restricciones

¿Cuál es el fármaco del estudio?

- ✓ Los participantes recibirán pegtibatina o un placebo (un medicamento inactivo)

¿Por qué participar en el estudio?

- ✓ Usted puede ayudar a otros con HCU
- ✓ Ayudará a contribuir a nuevas investigaciones y a una mayor comprensión de la HCU
- ✓ Recibirá supervisión y pruebas adicionales



Las ubicaciones de estudio incluyen: Estados Unidos, Europa, Oriente Medio, Asia-Pacífico y Sudamérica.



Alrededor de 70 personas con HCU participarán en el estudio.



Un pago por el tiempo y el traslado puede estar disponible para los participantes y sus cuidadores.

Períodos durante el estudio



PERÍODO DE SELECCIÓN

Para comprobar que el estudio sea el adecuado para usted



PERÍODO PREVIO AL TRATAMIENTO

Para comprender su dieta actual y cómo mantenerla estable durante el estudio



PERÍODO DE TRATAMIENTO DEL ESTUDIO

Para recibir pegtibatina o el placebo



PERÍODO DE SEGUIMIENTO

Para revisar su salud después del período de tratamiento del estudio

Después de completar el **Estudio HARMONY**, es posible que los participantes puedan unirse a un estudio de seguimiento a largo plazo y continuar o empezar a recibir pegtibatina.

Para conocer más, póngase en contacto con:



Para obtener más información, escanee el código QR o visite:
www.hcuconnection.com